This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

⑩日本国特許庁(IP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A) 平2-71750

®Int. CL 3 A 61 L A 61 K 27/00 37/04 識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)3月12日

37/12

ADA AGZ 6971-4C 8615-4C 8615-4C

審查證求 有 請求項の数 46 (全13頁)

60発明の名称 フイブリンーコラーゲン組織相当物、その製造方法及び使用方法

> 頭 平1-140946 ②特

@H: 願 平1(1989)6月2日

優先権主張

201988年6月2日30米国(US)30201585

72)発 明 者 クリスピン・ピー・ウ エインバーグ

アメリカ合衆国、マサチユーセツツ・02146、ブルツクリ

ン、ステツドマン・ストリート・6

の出 頭 人

オーガノジエネシス・ インコーポレイテッド アメリカ合衆国、マサチユーセツツ・02142、ケンブリッ

ジ、ロジヤース・ストリート・83

70代 理 弁理士 川口 義雄 外2名

97

1. 発明の名称

フィブリン・コラーゲン組織相当物、その 製造方法及び使用方法

- 2. 特許類束の新用
- (1)(i) 収縮物質で収縮させた水和コラーゲン格 7 2
 - (ii) フィブリンとからなる組織相当物。
- フィブリンとコラーゲンが架構結合してい る請求項1の組織相当物。
- コラーゲン及びフィブリンがそれぞれ的 3 ~30町/20の濃度である請求項1の組織相当物。
- コラーゲンが約10~約15歳/2の遺皮であ り、フィブリンが約15~約25㎏/21の遺産である 請求項1の組織相当物。
- 収縮物質が水和コラーゲン格子を収縮させ うる細胞型からなる語来項1の組織相当物。

- 収縮物質が繊維芽糖胞、平滑筋細胞、植紋 筋細胞、心筋細胞又は血小板からなる請求項1の 粗模相当物。
- 格子が更に表皮ケラチン細胞又は脱塩した 骨粉を含む請求項子の組織相当物。
- 机机机当物が皮燥、骨、血铁、湿器又は降 の和機相当物である請求項1の組織相当物。
- 更に少なくとも 1 種のプロテアーゼ 間 宍 村 を含む請求項1の組織相当物。
- (10) 1つ以上の腱が(i) 収縮物質で収縮させた 水和コラーゲン格子と(ji)フィブリンとからなる。 少なくとも2階を有する組織相当物。
- (11)(a) コラーゲン、フィブリノーゲン、フィブ リノーゲンからフィブリンを形成させる物質及び 収縮物質がゲル混合物中に分散しているゲルを形 成する条件下で、コラーゲン、フィブリノーゲン、 フィブノーゲンからフィブリンを形成させる物質

及び少なくとも1種の収縮物質からなる混合物を 形成し、そして

- (b) ゲルが収縮して削減相当物が形成され得る条件下に、ステップ(a) で製造したゲルを維持することからなる組織相当物の製造方法。
- (12) フィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質がトロンピンからなる請求項11の方法。
- (13) 混合物が、フィブリンとコラーゲンを架構 結合させる物質を含むか又は該物質に曝されてい る結束項 11の方法。
- (14) 架構結合剤が第2M以子である請求項13の方法。
- (15) 和機相当物中又は組織相当物上に生細胞を加えることを更に含む請求項11の方法。
- (16) コラーゲン及びフィブリノーゲンがそれぞれ的 0.3~約3.0 町/ 減の設度である請求項11の方法。

る物質とフィブリノーゲンとをステップ(b) の組 機相当物の少なくとも1つの表面に適用する ことからなる組織相当物の製造方法。

- (22) フィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質がトロンピンからなる請求項21の方法。
- (23) 混合物が、フィブリンとコラーゲンを保機 結合させる物質を更に含むか又は前記物質に輝さ れている請求項21の方法。
- (24) 架機粘合物質が第XI似子からなる請求項23 の方法。
- (25) 机栽相当物中又は机栽相当物上に生和図を 加えることを更に含む請求項 21の方法。
- (26) コラーゲン及びフィブリノーゲンがそれぞれ 内 0.3~約3.0 町/ 武の震度である 請求項 21の方法。
- (27) コラータンが的 1.0~約1.5 母/起、フィ プリノータンが約 1.5~約2.5 母/起の難度であ

- (17) コラーケンが約 1.0~約1.5 収/減、フィアリノーゲンが約 1.5~約2.5 収/減の額度である請求項11の方法。
- (18) 請求項11の方法により形成した組織相当物。
- (19) コラーゲン及びフィブリンのそれぞれが約3~約30mg/calの額度である請求.項18の額機相当
- (20) コラーゲンが約10~約15個/al、フィブリンが約15~約25個/alの額度である請求項18の創 離和当物。
- (21)(a) コラーゲンと収縮物質とがその中に分改 しているゲルを形成する条件下で、コラーゲンと 少なくとも1種の収縮物質からなる混合物を形成
- (b) ステップ (a) で特たゲルを、ゲルが収略して 船 機相当物が形成され得る条件に維持し、そして (c) フィブリノーゲンからフィブリンを形成させ

る高求填21の方法。

- (28) 請求項21の方法に従って形成した組織相当
- (29) コラーゲン及びフィブリンがそれぞれ約3.0 ~ 約30.0 mg/alの額度である請求項28の組織 相当物。
- (30) コラーゲンが約10.0~約15.0㎏/ は、フィブリンが約15.0~約25.0㎏/ はの設度である額米加28の組織相当物。
- (31)(a) ゲル内にコラーゲンと収縮物質が分放しているゲルを形成する条件下で、コラーゲンと少なくとも1種の収縮物質からなる混合物を形成し、ゲルが収縮して第一の組織相当物が形成さればる条件下にゲルを維持し、
- (b) 第一の組載相当物にフィブリノ〜ゲンとトロンピンとからなる混合物を適用し、そして
- (c) 上記ステップ(a) に従って製造した第二の相

離れ当物と第一の組織相当物とを接触させ、

(d) 組織相当物の辯が更に所知のときにはステップ(b) 及び(c) を繰り返す

ことからなる少なくとも2つの関を有する組費相当物の製造方法。

- (32) ステップ(a) 、ステップ(c) 又はステップ
- (a) 及びステップ (c) の 混合物 が 更に フィブリノー グン及びトロンピンを含ん でいる 請求項 31の方法
- (33) ステップ (c) の机機相当物の裏面にフィブリノーゲンとトロンピンとからなる混合物を適用する請求項 31の方法。
- (34)(a) ゲル内にコラーゲン、収縮物質、フィブリノーゲン及びフィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質が分散しているゲルを形成する 条件下で、コラーゲン、少なくとも1種の収縮物質、フィブリノーゲン及びフィブリノーゲンから

ŧ,

- (c) コラーゲンをゲルとし、フィブリノーゲン、フィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質及び収縮物質を含有する水和コラーゲン格子を形成させるのに十分なレベルにコラーゲン溶液のpII及び温度を上昇させ、そして
- (d) 前記物質がフィブリノーゲンを開裂させてフィブリンを形成させ、収縮物質がコラーゲン格子を収縮させるに十分な条件下に、格子、フィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質及び収縮物質を維持して組織相当物を形成する

ことからなる和戦相当物の製造方法。

- (36) ステップ(b) と(c) を同時に変態する請求 昭35の方法。
- (37) 混合物が更に、フィブリノーゲンとコラー ゲンを架構結合させる物質を含んでいる請求項35

フィブリンを形成させる物質とからなる混合物を、 形成し、ゲルが収縮して第一の組織相当物が形成されるる条件下にゲルを維持し、

- (b) 邪ーの組織相当物に、フィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質とフィブリノーゲンとからなる混合物を適用し、そして
- (c) 上記ステップ (a) に従って製造した第二の組 機相当物と第一の組織相当物とを接触させ、そして
- (d) 組織相当物の層が更に所望であれば、ステップ(b) 及び(c) を繰り返す

ことからなる少なくとも2階を有する組織相当物の製造方法。

- (35)(a) コラーゲンの酸性溶液を形成し、

の方法。

- (38) 前記物質が第211因子である請求項36の方法。
- (39) 粗模相当物中又は粗模相当物上に生相随を 加えることをさらに含む路球項35の方法。
- (40) コラーゲン及びフィブリノーゲンがそれぞれ的 0.3~約3.0 マノ ** **の適度である前求項35の方法。
- (41) コラーゲンが約 1.0~約1.5 ペノ 成、フィブリノーゲンが約 1.5~約2.5 ペノ 世の領度である請求項35の方法。
- (42) 請求項35の方法で形成された組織相当物。
- (43) コラーソン及びフィブリンがそれぞれ約3 ~約30耐ノ。2の酸度である請求項42の組載相当物。
- (44) コラーゲンが約10~約15号/㎡、フィブリンが約15~約25号/㎡の適度である請求項42の組 数相当物。
- (45) 請求項1の租業批当物中の裂け目を結合す

る方法であって.

- (a) フィブリノーゲンとフィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質とからなる混合物を裂け付に適用し、そして
- (b) ステップ (a) の組織相当物を、フィアリンが 形成されうる条件下に維持する ことからなる前限方法。
- (46)(a) フィブリノーゲンとフィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質とからなる混合物を根葉相当物の製造部分に適用し、そして
- (b) ステップ (a) の 粗 様 相 当 物 を 、フィアリンが 形成されうる条件下に 維持する

ことからなる、収縮物質で収縮させた水和コラー ゲン格子、又は(i) 収縮物質で収縮させた水和コ ラーゲン格子と(ii)フィブリンとからなる組織相 当物の類価を推揮する方法。

骨、骨、血液、臓器、腺及び血管の相当物が含まれるがこれらに限定されるものではない。 組織和当物は生糖酸と網膜外のマトリックス分子、主としてコラーゲンからなり、適宜、正常な組織に典型的には見られない成分を有していてもよい。

このような組織相当物は、研究開発、組織及び 臓器の移植並びに検査での使用を含め広範な用途 を有している。

前記の組織和当物は長期間生存しえ、産生された単位が実質的に均一であることを確保しながら大品に製造することができる細胞で形成される。このような組織相当物中の細胞の構造的配置、生合成量及び透過性(perseability)は正常組織補助のものと類似している。これらの組織相当物は人間のものである必要はなく、所望のどんな動物のものであってよいことを理解すべきである。

ヒトの皮膚組織相当物は、十分分化しているヒ

3. 発明の詳細な説明

発明の分野

本発明は、(i) 収縮物質で収納させた水和コラーゲン格子 (hydrated collagen lattice)と
(ii) フィブリンとからなる組織相当物 (tissue
equivalent)並びにこのような組織相当物の製法
及び使用法に関する。本発明はまた、組織相当物の
の配信を任何する方法にも係る。

明職相当物を形成するために繊維芽和胎又は由小板のような収縮物質で収縮させた水和コラーゲン格子から製造した組織相当物は、米国特許卵4,485,096; 4,485,097; 4,539,716; 4,546,500; 4,604,346 号明和恵及び1987年 3月31日出頭した 係属中の米国特許出頭第32,848号に同示されており、これらは全て参考として本明和書に含むものとする(以下、全て「従来の特許」と記す)。これらの組織相当物には、上皮組織、結合組織、執

トの正常な上皮織脳を増発させて、現在の所通常の追義法では得られていない正常な皮膚角質層と完全な健康を生成することができる。このような皮膚相当物は動物実験での水久的皮膚移植では非常に多く使用されてきており、米国では最近臨床試験が行われている。このような皮膚組織相当物は形態学上正常であり、遺伝学的マーキングが示すように移植視も構成細胞は生存し、その機能も示されている。例えば、<u>Science</u>, 211:1052~1054 (1981) ; <u>J. Invest. Dermatoi</u>. 81:25~105 (1983) 参照。

in Vitroで製造した皮膚和機相当物は天然の 皮膚と非常に類似しており、十分な構造を有する 基底膜により真皮顔と結合しているよく分化した 基底細胞を有する多層の表皮からなる。真皮腫は 表皮繊維芽相胞が分布しているコラーゲンマトリックスからなる。三次元的なコラーゲンマトリッ

クス中の相限は、多くの点で、in vivoで優勢な ものと同様な分化状態を達成している。例えば、 内在する繊維芽細胞は合成的に活性であり、in vitro_でマトリックスのコラーゲンと多くの他の 分子種の両者を増加させ、in vivoの組取に典型 的な透過性を示す。例えば、Coliagen Rel.Res. - 4: 351~364 (1984)参照。ヒト及びラットの構札 芽和原の組織相当物格子収解低に対するステロイ ドの作用が評価されている。 J. Invest, Dermatol, 82:341~344 (1984) 参照。乾癬症の研究のため に、皮膚組織相当物モデルを使用して、乾癬細 題及び正常 棚 盥を有する 組 職 が 作 収 さ れ て い る (Science, 230: 669~672, 1985)。 母近、表皮 ' ケラチン細胞に色素を与えるメラニン細胞を含有 させることにより、皮膚組織相当物を耕色できる こと、及び紫外線取射によって、 in vitroでこの 過程の速度が上昇することが示されている(J.

機関から作られ、血管組織相当物の外膜を構成する。支持部材、例えば合成メッシュを、血管組織相当物の、典型的には中膜と外膜との間の壁に通宜含ませて血管組織相当物を強化することもできる。 abluminal 表面に模接したプラスチックのスリープのような取りはずしのできる保護不透過膜を適宜有していてもよい。

このような血管組織相当物内の間に天然の血管 で典型的に見られるものと逆の順序であって常ない ことが原解されるべきである。例えば、正常が管 の内膜を構成している内皮相関とが延めては の血管組織相当物の外側になるはずの血管組織 できる。このような血管組織相当物の中間は できる。このようなからなり、血管組織な できる。このようなからなり、血管組織な の中段を構成相当物の内間はつラーゲン格 の血管組織相当物の内間はつラーゲン格子 のの外段繊維芽組版から作到したものであり、正 invest. Bermatol. 87: 642~647, 1986).

ヒト血質和繊和当物は、典型的には細胞外マト リックス分子及び培養した血管細胞から構築され た多周の包である。例えば、Science 、231: 397 ~ 400, 1986 ; 米 切 特 許 第 4,539,716 异及 75 部 4.456.500 身明細貫参照。それらは複浩と排除水 ヒトの血管に類似している。血管鞘膜相当物はin vitroで基底膜を産生する一層の内皮細胞で塩打 ちされていてもよい。内皮細胞及び基底膜は共に このような血管組織相当物の内膜を構成している。 中間選はコラーゲン格子中の平滑筋細胞からなり、 このような血管組織相当物の中膜を構成する。平 洞筋細胞はマトリックスにコラーゲン、エラスチ ン及び他の分子を提供する。いくつかの実施規様 では、特別な用途川にヒアルロン酸のような他の 相関外マトリックス成分を適宜緩加する。血管相 裁担当物の外層はコラーゲン格子内の外際繊維芽

常な血質では外膜を構成することになる層を形成 している。

和精相当物は所望のどんな形にも成形できる。 皮膚粗様相当物は一般に平坦なシートとして成形 し、血質和当物は一般に中空管又は網目状の中空 管として製造する。しかし、組織相当物の天然の 形状又は配数を変えることが望ましいこともある。 例えば、皮膚組織相当物をシートではなく円筒状 に成形することもでき、血管組織相当物の離を上 記のように天然の血管の順序とは逆にすることが できる。

前述の組織相当物の使用において、用鍵相当物の使用において、用鍵相当物がは、コラーゲン格子自体を、そして組織相当物がのからなるときには層自体の結合を強化することが発見された。 広範囲の競技のように、組織相当物のかな子を強化するとのでは、コラーゲン格子を強化するは、カー、とが特に望ましい。 例えば、 血管和機関当物、 たれらの四、又は 積合のような 機械的 ストレス 下でこれ たいる。 更に、 血管組織相当物は、 ある用途でいる。 更に、 血管組織相当物は、 ある用途でいる。

ある。

コラーゲン格子の形成中又は形成後のいずれかにフィアリンをコラーゲン格子に取り込ませるか又は添加することができる。本発明のある実施環接では、形成中の層もしくは形成した層内又はその両者にフィアリンを取り込ませることができる。更に、多層のコラーゲン又はフィアリン・コラーゲンの組織和当物の多層間の接着は、接着すべき1つ以上の個の表面にフィアリノーゲン及びトロンとを選用することにより改善できる。

本発明の組織相当物のフィブリン及びコラーゲンの湿度はそれぞれ約3~約30吋/ 20であるが、フィブリンが約15~約25吋/ 21及びコラーゲンが約10~約15吋/ 21の湿度であるのがより好ましい。コラーゲン又はフィブリン・コラーゲン組織相当物の独面にフィブリノーゲン及びトロンビンを適用する実施感媒では、フィブリン環度は、典型的

人工血質として使用される場所で切ったり疑ったりされるので、(受容者の血管からクランプを除去した直接)直ちに血管内圧力に耐えなければならず、また血管組織相当物は、例えば生きている 皮膚の相当物が有しているような in vivo で強化される機会は有していないのである。

従って、ある種の用途では、このような組数相当物の強化法が望まれる。

発明の概要

本発明は、(i) 収縮物質で収縮させた水和コラーゲン格子及び(ii)フィブリンからなる組織相当物の対法を開示している。本発明は、組織相当物の制度を性復する方法も周示している。本発明の組織相当物の場合には強度と層間の接着の両方がより強いという点で、世来の特許に偏示されているものより有利で、

にはフィブリノーゲン及びトロンビンを通用した 表面又は表面付近で最も高い値となる勾配を示す であろう。

本発明に使用する好ましい収縮物質には緩緩芽 構物、平滑筋細胞、機枚筋細胞、心筋細胞及び血 小板がある。

本発明の組織相当物は、その強度及び安定性を 更に関すために、フィブリンとコラーゲンを架構 結合させうる物質、例えば第2種因子を更に含んで いてもよい。その他の任意の議加別としては、フ ィブリン・コラーゲン格子を分解から守る藻剤、 例えばプロテアーゼ阻容別がある。

本孔明のフィブリン・コラーゲン組織相当物は、 表皮ケラチン細胞(keratinocyte)もしくは他の 上皮細胞又は他の組織細胞のような生細胞及び脱 塩した骨粉グリコソアミノグリカン、例えばヒア ルロン酸、他の結合組織蛋白質例えばフィブロネ クチン又はエラスチン及び他の因子、例えば成長 因子又は鼠野形成因子のような他の振加物質を含 有していてもよい。

本発明方法は、(i) フィアリン・コラーゲン組 戦相当物の製法、(ii)多語のコラーゲン又はフィ アリン・コラーゲン組織相当物の層間の接着の改 養法、及び (iii) 組織相当物の機構、例えば裂け 日の推復法を含んでいる。

フィブリン・コラーゲン和 戦相当物を形成する 本我明の1つの方法は、

(a) ゲル混合物中にコラーゲン、フィブリノーゲン、フィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質及び収縮物質が分散しているゲルを形成する条件下で、コラーゲン、フィブリノーゲン、フィブリノーゲンのちフィブリンを形成させる物質及び少なくとも1種の収縮物質からなる進合物を形成し、そして

の表面に、フィアリノーゲンとフィアリノーゲンからフィアリンを形成させる物質とを適用することからなる。

フィアリノーゲンからフィアリンを形成させる物質はトロンピンからなるのが好ましい。ステップ(c) では、フィアリノーゲンとトロンピンを溶破として適用すると好適である。このような実施環境では、フィアリノーゲン流波は典型的には動物のでは、フィアリノーゲン及びトロンピン溶液的の表面にフィアリノーゲン及びトロンピンを適用する方法は、多層のコラーゲン又はフィブリン・コラーゲン粗粗相当物の周間の接着を強化するためにも使用できる。

本 現明は少なくとも 2 図を有する組織 相当物の 製法も提供する。この方法は、

(a) ゲル内にコラーゲン、収略物質、フィブリノ

(b) ステップ (a) で製造したゲルを、ゲルが収縮 して机械机当物が形成される条件下に維持する ことからなる。

このような混合物中のコラーゲン及びフィブリノーゲン腹度はそれぞれ的 0.3~約3.0 町/ 耐である。より好ましくは、コラーゲンは的 1.0~1.5 町/ 耐、フィブリノーゲンは的 1.5~約2.5 町/ 耐、そしてトロンピンが約 0.1~約10甲位(unit)/ 耐の履度である。

フィブリン・コラーゲン組織制当物を製造する本発明のもう1つの方法は、

- (a) コラーゲン及び収縮剂が分散しているゲルを 形成する条件下で、コラーゲンと少なくとも 1 極 の収縮剤からなる融合物を形成し、
- (b) ステップ (a) で切たゲルを、ゲルが収縮して 組織相当物が形成される条件下に維持し、そして (c) ステップ (b) の組織相当物の少なくとも1つ

ーゲン及びフィアリノーゲンからフィアリンを形成させる物質が分散しているゲルを形成する条件下で、コラーゲン、少なくとも 1 種の収縮物質、フィアリノーゲン及びフィアリノーゲンからフィアリンを形成させる物質とからなる混合物を形成し、ゲルが収縮して第一の組織相当物が形成され得る条件下にゲルを維持し、

- (b) 第一の粗類相当物に、フィブリノーゲンとフィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物質とからなる混合物を適用し、
- (c) 上記ステップ (a) に従って製造した第二の組織相当物を第一の組織相当物と接触させ、そして(d) 組織相当物の関が更に所望の場合には、ステップ (b) 及び (c) を繰り返すことからなる。

本発明は、収縮物質で収縮させた水和コラーゲン又は(i) 収縮物質で収縮させた水和コラーゲン

及び(ii)フィブリンからなる組織相当物の損傷の 性質、例えば裂け目を接合する方法も提供する。 この方法は、

- ・ (a) 机球相当物の換値部分に、フィブノーゲンと フィブリノーゲンからフィブリンを形成させる物 質とからなる混合物を適用し、そして
 - (b) ステップ (a) の組織相当物を、フィブリンが 形成されうる条件下に維持することからなる。 発明の詳細な説明

組織相当物を形成するために収縮物質で収縮力で、 せた水和コラーゲン格子から製造した相類機相当物な は従来の特許に関示されている。予用されていなかったが、このような組織相当物のコラーゲン格 子内にフィブリンを取り込ませることにより改き された特性を有する組織相当物が製造相当物は製法 を発見した。従って、本発明の組織相当物は製法 及び使用法は従来の特許に闘示されている

くは約3.5 のコラーゲンの数性溶液と、フィブリ ノーゲンとトロンピンの溶液と、 繊維芽和胞を含 行する栄養培勉とを迅速に 融合し、所望であれば 排られた潜液のpllを約 6.6~約7.8 に調整し、料 られた溶液(「成形用混合物」)を適切な型また は成形デバイスに移し、好ましくは約35℃~約40 ひでインキュペートすることを含んでいる。 成形 用混合物の成分を含せると周時に DII を調整すると 及も好都合である。 しかし、成形用混合物を遊り に硬化させるための型に移すのが環接になるよう にする限り、これらのステップを任意所望の順序 で行うことができる。溶液を加温し、叫を挙げる **結果、成形用混合物からコラーゲン原繊維が沈毅** し、トロンピンの触媒作用によりフィブリノーゲ ンがフィブリンを形成し、カルシウムイオンの存 在下でフィブリンが凝固し、そしてフィブリンの 疑囚物とコラーゲンのゲルが格み合って、フィブ 同様であるが、更にフィブリンを含有しており、 強度がより強く、そして多額の相談相当物の場合 には瞬間の接着性がより強い組織相当物を提供する。

本発明の組織相当物は、水和コラーゲン格子の 形成中及び/又は後に更にフィブリンを取り込ま せるか又は添加すること以外は従来の特許に記載 されているように製造する。

本発明の組載相当物の製造に使用する材料はコラーゲン:フィアリノーゲン:フィリノーゲンからフィアリンを形成させる物質、例えばトロンピン:フィアリノーゲンとコラーゲンを架構結合させる物質、例えば第240円子:1種以上の収縮物質:生期度:栄養培地:及び添加物質を含んでいてよ

本発明の粗糠相当物の形成中にフィブリンを取り込ませる好適な方法は、pH的3~約4、好まし

リンを含み収額物質で収縮させられた水和コラー ゲン格子を形成する。

成形用混合物中に適切な改成のフィブリノーゲン及びコラーゲンを使用すると、特られるフィブリン・コラーゲン格子はフィブリンのかたまり又はコラーゲンのみから製造した格子よりも強く丈夫である。成形用混合物中のコラーゲン及びフィブリノーゲン的 0.3~約3.0 軽/成及びフィブリノーゲン的 0.3~約3.0 軽/成及びフィブリノーゲン的 0.3~約3.0 軽/成及びフィブリノーゲン的 1.5~約2.5 軽/成の適度であると特に好ましい。

本発明のフィアリン・コラーゲン組織相当物中のコラーゲンとフィアリンの最終環度は成形用混合物中のものより約10倍高い。本発明の組織相当物中のフィアリン及びコラーゲンはそれぞれ約3~約30~24の原底である。より好ましくは、フ

ィブリンが約15~約25兩/記、コラーゲンが約10 ~約15兩/記の強度である。

フィブリン・コラーゲン格子を収縮させるために従来の 特許に記載されているものより高い密度の収縮物 質がしばしば必要となる。例えば、 500,000細胞 / 越で懸濁した繊維芽細胞を使って作製したコラ ーゲン格子は、 1.8吋/ 越のフィブリノーゲン及 び 2.000,000細胞/ 越の繊維芽細胞を使って作製 したフィブリン・コラーゲン格子と同じ割合で収 縮した(第1回)。

コラーゲン格子とフィブリン格子を一緒に成形して本発明のフィブリン・コラーゲン組織相当物を製造するのが通常好ましいが、コラーゲン格子の表面にフィブリノーゲン及びトロンピンを適用することにより、格子形成後にフィブリンをコラーゲン格子に取り込ませることもできる。本発明

質として知られている。トロンピンの存在下でフィアリノーゲンからからフィアリンを形成するためにはカルシウムイオンが必要であり、これながら、別の方法でカルシウムイオンの方法でカルシウムイオンの方法でカルシウムイオンの方法でカルシウムイオンの方法でカルシウムの方法である。成形用混合物中のトロンピンの強適は、約0.1~約10.0単位/或である。形成したコラーゲン又はフィブリン・コラーが25単位/或の強いトロンピンを適用なた使用するのが好ましい。

本発明の組織相当物の強度及び安定性は、所望であれば、フィブリンとコラーゲンを架構結合させうる第211因子(フィブリン安定化因子)のような物質を用いることによりさらに強化することができる。第211因子は所賀の程度の架構結合が符られる量、例えば 0.1~約5単位/建使用する。フ

フィアリノーゲンからフィブリンを形成させ、 成形用 混合物の他の成分 と相溶性のものであれば どのような物質も本発明の実施に使用しうる。 現 在の所、当業界でトロンピンのみがこのような物

ィブリンとコラーゲンを架構結合させうるか又はフィブリン・コラーゲン格子を化学的に安定化しうる他の物質も使用できる。場合によっては、フィブリン・コラーゲン格子が蛋白質分解による分!解を受けにくくするために、本発用の組織相当物に1種以上のプロテアーゼ風害剤を加えることが第ましい。

 ラーゲン又はフィブリン - コラーゲン組織相当物の際間の接着を改善することができる。

本発明の相類相当物は血清を含まない増地及び血清を含有する増地の両方で製造できる。血清を含まない増地中で製造すると、より観済的であり、また血型中に通常存在する固定されていない因子の存在が除去されるので、工程のコントロールがより合好なものとなる。

次の実施例を参考に本発用を更に説明するが、 実施例は全く純粋に例示のためのものであり、本 発明の範囲を限定するために使用することを意図 するものではない。

次の実施例に使用する材料は実施例中に示した 入手譲から得たもの又は示した出版物に従って問 製したものである。

ベトリ回に住ぎ入れ、37℃で、 個気のある 5% CO2 - 95%空気雰囲気化でインキュペートした。翌日以降、フィブリン - コラーゲン格子の直径を測定し、その結果を第1 図に示した。フィブリノーゲン 額度が上昇するにつれ、格子の収縮度のフィブリノーゲンを使用して、製造したの 2 可の 放子 は、コラーゲンのみ又は主としてコラーゲンが 相関であり、マトリックス成分である格子よりもより不透明であり、セラチンは感覚物の60%が 発因した。フィブリノーゲン 調製物の60%が 発因しるだけなので、成形用 混合物中の実際のフィブリノーゲン 複成形 の 2/3 が 高級に 移行する で、成形 の 2/3 が 高級のフィブリノーゲン 複成 それぞれ的 1.8、0.6、0.2、0.06及び 0.02呵/ この 5 であった。

フィブリノーゲン及びフィブリンに 図する以外の試験と手順についての一般的な記載は従来の特

实施 <u>例</u> 1

フィブリノーグンを使用した網線相当物の成形物 の製造

フィブリノーグン (Hiles laboratories)を
1.76倍に腹縮した McCoy's 5A培養培地に溶解し、
10、3、1、0.3及び0.1 my/ mt の名目適度とした。腹絡培地 2.3 mt、ウシ胎児血清(FBS) 0.45 mt、
0.1N NaOll 0.25 mt、0.1% 群畿中3 my/ mt で溶解したラットの尾の腱のコラーゲン 1.5 mt、及び10
% FBSとトロンピン (Sigma Chemical社) 5 取位を補った HcCoy's 5 Aに懸濁した 機種芽細胞 0.5 mtを一緒に混合することによりフィブリン・コラーゲン格子を製造した。機種芽細胞は500.000 細胞/ mt 又は 2.000.000細胞/ mt の密度で使用した。フィブリノーゲンを添加していない均地を使用し、
上記と回様に対照の格子を製造した。

「得られた混合物を個々の60mmのプラスチックの

許にも記載されている。

実施例 2

コラーゲン格子成形機に該コラーゲン格子にフィ ブリンを取り込ませることによる組織相当物の 製造

すことは出来なかった。結合が十分強かったので、 離れる前に格子自体が裂けた。同様に処理したが、 フィブリノーゲンを添加しなかった対照の格子は 別々に浮遊していた。このように、成形し収縮さ せた後に格子に加えたフィブリノーゲンは格子を 接着させるために使用できる。またこの方法は、 組織相当物の燭を接着させたり、組織相当物の裂 け目又は切れ目を修復するのに使用される。

実施例 3

フィブリノーゲンを使用した血管削機相当物の成 形物の製造

6 mの心体を有するヘパリンを加えた25mmのシリンダー内で、名目森皮 0、 5.5又は11mg/ dのフィブリノーゲンを含む1.76倍のHcCoy's 5A培地13.8 mt、ラットの尾の腹のコラーゲン(0.1% 酢酸中 3.3 mg/ mt) 9.0 mt、FBS 2.7 mt (少なくとも1 17 mtのトロンピンに等しい 凝固 相 活 性 を選

ーゲン(成形用混合物中の実績度は約1 時/ 域)を使って製造した血管組織相当物の破裂強度は 135~150 mm ligであった。血管組織相当物を手術 用のはさみで切開すると、層はピンセットで引張 って容易に離れ、分離することができた。

型縮均地中の名目認度11時/成のフィブリノーゲン(及转的な成形用混合物中的 2.0時/成)を使って製造した血管和栽相当物の破裂強度は 165~180 mmHgであった。これ等は圧力テストの固に対に到難せず、また機に切っても斜めに切っても到性しなかった。切断した片は層分離することなく関合するとができた。このテストには 6-0ポリプロピレン総合系(Davis & Geck)と先額の針を使用した。

このように、フィブリン・コラーゲン格子を使用して製造した血管組織相当物の贈は、従来の特許に従ってコラーゲン格子で製造した血管組織相

収)、 0.11 N NaOH 1.5 m 及び10% FBSを補ったMcCoy's 5 A 培 地中の平滑筋の懸濁液 3.0 m から血管組織相当物を成形した。平滑筋細胞は 500,000細胞/ m の 密度で使用した。心棒の周りに平滑筋層を収縮させた後、Dacron R メッシュを第一の層上にそっと置き、平滑筋ではなく外段の繊維芽細胞を使ってその周りに第二層を成形した。第二層成形の2 週間後に、心棒から血管組織相当物を取りはずし、Science 231: 397~400 (1986)に記載されているように破型強度を測定した。

世来の特許に従って、フィブリノーゲンを使用 せずに製造した血管和繊相当物の破裂強度は 100~120 mmHgであった。破裂強度テストの間に、内 耐 (平滑筋)と外別(外膜繊維芽細胞)とが分離 した。

機絡路地中の名目濃度 5.5町/社のフィブリノ

当物より破裂強度が強いはかりでなく、慣用の外 科手法による扱いを非常に容易にするものである。 実施例 4

血精を含まない路境中でのフィブリノーゲンを使 用した血管組織相当物の製造

6 ■の心棒を持つヘパリンを感加したガラスのシリンダー(直径25 mm)中で血管組織相当物を成形した。5 cmの長さの血管組織相当物を作るために、20 mkの最終的な成形用品を使用した。

(名目上) 10.2 mg/atの製度で牛のフィブリノーゲン (Miles Laboratories) をグルコース環度の高い 1.7倍電箱のDHEH: Ham's F12 培地 (HA Bioproducts)に容解した。これに、グルタミン (MA Bioproducts)、グンタマイシン (HA Bioproducts)、グンタマイシン (HA Bioproducts)、ガンタマイシン (BA Bioproducts)、重皮酸ナトリウム及び11% (容量)の0.05N水酸化ナトリウムを補った。成形容量の51%に十分な量を製造した。

0.05% 計載に3 mg/mt 潜解した(販皮からの) I型コラーゲンにこの混合物を加えた。コラーゲン溶液の容量は最終容量の30%であった。

1 伯のDHEH: Ham's f12 中に 1.5~2.0 相関ノ 載で麒麟させた平滑落細胞を成験容計の10%まで 加えた。

インシュリン、トランスフェリン、セレン、トリョードチロニン、ステロイド類、エタノールアミン及びo-ホスホリルエタノールアミン、トロンピン、並びに改皮成長囚子を含有する増始補充物質(Scott Laboratories及びSigna Chemical社)を品終容益の 9% の容は加えた。

この混合物を終型に注ぎ入れ、 5% CO₂ 雰囲 気下37ででインキュペートした。

1 週間後にメッシュを置いた。

平滑筋 植胞ではなく外 製 繊維 芽 観 胞 を使用 すること以外は上記と同様にして第2番を適用した。

4、図面の簡単な説明

第 1 図は様々のフィブリノーゲン及び繊維芽観 脱濃度を有するフィブリン・コラーゲン格子の収 絡を示すデータをプロットしたグラフである。

本明報書中の実施例及び実施眼様は単に説明の目的のみのものであり、それ等に禁いて当菜者に示唆されるであるう種々の改変及び変更は本出願及び承認された特許請求の範囲の趣旨及び範囲に包含されるものであると理解されなければならない

出職人 キーアンジェネンス・インコーホレイテッド 代理人 作用:: 中 口 義 雄 代理人 作用:: 中 村 至 代理人 作用:: 鉛 山 武

